

2



**PCT** WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM  
Internationales Büro  
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE  
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

FR 1062237

<b>(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> :</b> <b>C07K 14/47, 16/18, A61K 38/17</b>		<b>A1</b>	<b>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/47561</b> <b>(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:</b> 23. September 1999 (23.09.99)
<b>(21) Internationales Aktenzeichen:</b> PCT/EP98/07722 <b>(22) Internationales Anmeldedatum:</b> 30. November 1998 (30.11.98) <b>(30) Prioritätsdaten:</b> 198 11 047.2      13. März 1998 (13.03.98)      DE <b>(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):</b> FRAUNHOFER-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER ANGEWANDTEN FORSCHUNG E.V. [DE/DE]; Leonrodstrasse 54, D-80636 München (DE). <b>(72) Erfinder; und</b> <b>(75) Erfinder/Anmelder (nur für US):</b> KIESEWETTER, Stefan [DE/DE]; Wagenmannsteige 5, D-73760 Ostfildern (DE). KUHN, Eckehard [DE/DE]; Im Dorf 14, D-72636 Frickhausen (DE). KOCH-PELSTER, Brigitte [DE/DE]; Ludwigsbürger Strasse 27, D-71522 Backnang (DE). BRUNNER, Herwig [DE/DE]; An der Betteleiche 6, D-70569 Stuttgart (DE). <b>(74) Anwalt:</b> PFENNING, MEINIG & PARTNER GBR; Mozartstrasse 17, D-80336 München (DE).		<b>(81) Bestimmungsstaaten:</b> CA, IL, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).  <b>Veröffentlicht</b> <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i>	
<b>(54) Title:</b> RIBONUCLEOTIDE POLYPEPTIDES CONTAINING METAL <b>(54) Bezeichnung:</b> METALLHALTIGE RIBONUKLEOTIDPOLYPEPTIDE <b>(57) Abstract</b> <p>The invention relates to ribonucleotide polypeptides (RNP) containing metal and to a method for the production thereof. The invention additionally relates to the use of said polypeptides and to medicaments which contain ribonucleotide polypeptides or their molecular biological equivalent structures and/or parts and/or derivatives.</p> <b>(57) Zusammenfassung</b> <p>Die vorliegende Erfindung betrifft metallhaltige Ribonukleotidpolypeptide (RNP) sowie Verfahren zu deren Herstellung, deren Verwendung und Arzneimittel, die Ribonukleotidpolypeptide oder deren molekularbiologische Äquivalenzstrukturen und/oder Teile und/oder Derivate enthalten.</p>			



# **LEDIGLICH ZUR INFORMATION**

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidshan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		



15

**Metallhaltige Ribonukleotidpolypeptide**

20

Die vorliegende Erfindung betrifft metallhaltige Ribonukleotidpolypeptide (RNP) sowie Verfahren zu deren Herstellung, deren Verwendung und Arzneimittel, die Ribonukleotidpolypeptide oder deren molekularbiologische Äquivalenzstrukturen und/oder Teile und/oder Derivate enthalten.

25

Die Gewebhomeostase des Körpers, seiner Organe und Gewebe ist abhängig von Regulationsmechanismen der Angiogenese. Diese beeinflusst sowohl die Gewebereparatur und Wundheilung, Gewebeneubildung in der Embryogenese und den Reproduktionszyklen als auch das Anwachsen, die Rückbildung und die Zerstörung von Tumoren, Transplantationen und gefäßversorgten und gefäßfreien Geweben.

30

35

Bisher wurden noch keine nichtmitogenen Mediatoren gefunden, mit denen eine Beeinflussung der Gewebhomeostase möglich ist, d.h. Induktion und Regulierung des Gefäßwachstums.



Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es deshalb, einen nichtmitogenen Mediator der Gewebhomeostase bereitzustellen, mit dem vorrangig die Gewebereparatur, Wundheilung, Angiogenese und Neovaskularisierung beeinflusst werden kann. Aufgabe der Erfindung ist weiter die Bereitstellung eines Verfahrens zur Herstellung der nichtmitogenen Mediatoren sowie eines Arzneimittels, das diesen nichtmitogenen Mediator enthält.

Gelöst werden diese Aufgaben durch die Gegenstände der Patentansprüche.

Von den Erfindern wurde gefunden, daß es nichtmitogene zelluläre Mediatoren auf Nukleinsäurebasis mit definierter Sequenz gibt, die spezifisch die Bildung von Blutgefäßen in vivo und in vitro verursachen können und biologisch spezifische, natürlich wirkende nichtmitogene Mediatoren der Angiogenese bzw. des Richtungswachstums von Blutgefäßsprossen darstellen.

Die von den Erfindern nachgewiesene neue Klasse zellulärer Morphogene für Endothelzellen liegt in Form eines bioaktiven Metall-Ribonukleotidpeptids (RNP) vor. Diese wird Angiotropin genannt.

Die Struktur von Angiotropin kann den Ribonukleotidproteinen (RNP) zugeordnet werden. Es besteht aus einem Protein-Teil (ARP = Angiotropin Related Protein) und einem RNA-Teil (ARNA = Angiotropin-RNA). Für die Bildung des Komplexes aus ARP und ARNA ist Cu(II) essentiell. Neben dem Kupferion enthält Angiotropin ein Ca(II)-Ion. Für die vielfältigen biologischen und biochemischen Funktionen des Angiotropins sind weiter Mg(II)-Ionen nützlich.



Der Protein-Teil (ARP) besteht aus einem Protein, das der Familie der S100-Proteine (Dell'Angelica et al., J. of Biological Chemistry, Vol. 269, No. 46, S. 28929-28936 (1994)) zugeordnet werden kann und vorzugsweise 91 Aminosäuren lang ist. Die Primärstruktur dieses bevorzugten ARP ist wie folgt:

$\text{Ca}^{2+}$   
 NH<sub>2</sub>-TKLEDHLEGIINIFHOYSVRLGHYDTLIKRELKQLITKELPNTLKN  
 10  $\text{Ca}^{2+}$   $\text{Zn}^{2+}$   
 KDQGTIDKIFQNL~~D~~ANODEOVSFKEFVVLVTDVLITAHDN~~I~~HKE-COOH

Es weist zwei EF-Hand Motive auf und darüber hinaus eine Bindungsstelle für Zink(II)-Ionen. Die Dissoziationskonstanten  $K_D$  der Metallionenkomplexe betragen für Ca(II)-Ionen  $10,0 \mu M$  bzw.  $0,1 \mu M$  für Zink(II)-Ionen und  $1,0 \mu M$  für Kupfer(II)-Ionen.

In diesem Zusammenhang soll erwähnt werden, daß der erfindungsgemäße Proteinteil gemäß üblicher, auf dem Fachgebiet bekannten, Verfahren modifiziert sein kann ohne daß die biologische Aktivität verlorenght. Zu diesen Modifikationen zählen Austausche, Insertionen oder Deletionen von Aminosäuren, die die Struktur des Proteinteils modifizieren, wobei seine biologische Aktivität im wesentlichen erhalten bleibt. Zu den Austauschen zählen vorzugsweise "konservative" Austausche von Aminosäureresten, d.h. Austausche gegen biologisch ähnliche Reste, z.B. die Substitution eines hydrophoben Rests (z.B. Isoleucin, Valin, Leucin, Methionin) gegen einen anderen hydrophoben Rest, oder die Substitution eines polaren Rests gegen einen anderen polaren Rest (z.B. Arginin gegen Lysin, Glutaminsäure gegen Asparginsäure etc.). Deletionen können zur Erzeugung von Molekülen führen, die eine deutlich geringere Größe



aufweisen, d.h., denen beispielsweise Aminosäuren am N- oder C-Terminus fehlen.

Der RNA-Teil (ARNA) weist folgende Konsensussequenz auf:

GGAAAAUNNNNNUNAUAGN<sub>1-6</sub>CUNNNUUUNNNNNAAAAAN<sub>0-1</sub>  
 UANAAACAUN<sub>0-5</sub>CUUNAGN<sub>0-13</sub>AGAAAUN<sub>0-16</sub>UUAGCAG

wobei "N" G, A, U oder C ist,  
 oder die komplementäre Konsensussequenz hiervon.

Erfindungsgemäß sind die verwendbaren ARNAs weiter wie folgt definiert:

(a1) ARNA I

**Klon-3a (ARNA I)**

AAAAAAAAAGGUUUUCAUGCGUGCUCACAGAUCAAGCUCUUUCUGGAUUGAAAAGCU  
 AAGCACAGAACAUUGGGAAAAUUCCUUUCAUAUGGCUGUGUUUACAAACAAAAAGU  
 AUAAACAUCUUGAGCAAACAGAAUUGGUGAGGAAAACUUUGUUAGCAGAUUAG

oder eine hiervon durch ein oder mehrere Basenpaare unterschiedliche RNA bzw. ein Fragment davon,

oder

(a2) ARNA VI

**Klon-P10 (ARNA VI)**

UUACAGCUCUUCUGUUUAUAAGUUAUUCAAUACCAAAUAGUAGUUUGUAUGUUA  
 UAAAUUUGUAGGAAAAUAAUUUAUAUAGCUUACUUUGUACAUAAAAUAAAAACAU  
 GACUUCUUUAGACACUCCUUAUAGAAAUAAAAUAAACUAUUAGCAGUUU  
 GACUUCUAGUUCUGUCUGUAGGUCAUGGAAUCCUGUCCUUACAAUAAUUUAUUGAU  
 UGUGAAAAUAUCAGUAAUAAGCAAUUGAAUAUGUUUACCUUUUCUUCUAGUCAC  
 UAUGUUCUUAGAGUUAUGACA



oder eine hiervon durch ein oder mehrere Basenpaare unterschiedliche RNA bzw. ein Fragment davon,

5 Die unter (a1) und (a2) definierten Nucleinsäuremoleküle umfassen auch Nucleinsäuremoleküle, die sich gegenüber den oben angegebenen Sequenz durch Deletion(en), Insertion(en), Austausch(e) oder andere im Stand der Technik bekannte Modifikationen unterscheiden ohne daß die biologische Aktivität verlorenggeht. Der Begriff "Nucleinsäurefragment" soll einen Ausschnitt bzw. Segment des  
10 ursprünglichen Nucleinsäuremoleküls umfassen. Verfahren zur Erzeugung der vorstehenden Änderungen in der Nucleinsäuresequenz sind dem Fachmann bekannt und in Standardwerken der Molekularbiologie beschrieben, beispielsweise in Sambrook et al., Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2. Ausgabe, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor NY (1989).

20 Die angegebenen ARNAs umfassen auch molekularbiologische Äquivalenzstrukturen, d.h. Strukturen bei denen einzelne Basen oder Aminosäuren ausgetauscht sind. Sie umfassen auch damit hybridisierende Nukleinsäuren (vorzugsweise unter stringenten Bedingungen, wie 20°C unter dem Schmelzpunkt der RNA) oder über den degenerierten  
25 genetischen Code verwandte Nukleinsäuren.

Die erfindungsgemäßen RNPs sind durch die folgenden Eigenschaften gekennzeichnet:

- 30 - zellselektive morphogene Wirkung in vitro auf isolierte, primäre und/oder klonierte Blutkapillarendothelzellen in Kultur zur nichtmitogenen Induktion der Änderung des Zellphänotyps aus dem konfluenten Zustand, zur  
35 nichtmitogenen Änderung der spatiotemporalen



suprazellulären Organisation der Zellen zu dreidimensionalen organoiden, kapillarähnlichen Strukturen in Kultur;

- spezifische chemotropische Wirkung auf Blutgefäße in vivo,
- Induktion eines Richtungswachstums von Blutgefäßen in vivo,
- Induktion einer Neovaskularisierung von Geweben durch gerichtetes Einwachsen von Blutgefäßen

Bei den erfindungsgemäßen RNPs ist der Proteinteil durch Wechselwirkungen an den RNA-Teil gebunden.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung und Gewinnung der bioaktiven RNPs, dadurch gekennzeichnet, daß man die Zellen, z.B. Leukozyten oder Entzündungsgewebe homogenisiert oder Leukozyten kultiviert und die entstandenen RNPs aus den Homogenaten oder aus den Überständen der Kulturlösung durch Standardmethoden gewinnt. Beispielsweise kann aus den Überständen serumfreier Massenzellkulturen Concanavalin-A aktivierter Schweineblut-Leukozyten und Leukozyten aus ischämischen/infarktösen Herzmuskelzellen Angiotropin isoliert und zur Homogenität aufgereinigt werden.

Das Verfahren zur Herstellung und Gewinnung der bioaktiven RNP-Morphogene der Zellen bzw. Leukozyten und des Entzündungsgewebes ist dadurch gekennzeichnet ist, daß man Zellen bzw. Leukozyten des retikulo-endothelialen Systems der Leukozyten und des Entzündungsgewebes, kultiviert und die entstandenen RNP-Morphogene aus den Homogenaten oder aus der überstehenden Kulturlösung gewinnt.



Grundsätzlich ist es auch möglich, die Zellen, z. B. Leukozyten auf Mediatoren direkt ohne Kultur aufzuarbeiten.

5 Die Kultur der Zellen (Leukozyten) kann grundsätzlich in jedem die Zellen (Leukozyten) erhaltenen Medium durchgeführt werden.

10 Zur Kultur von Zellen, wie Leukozyten, wird den Kulturmedien bei einer geplanten Dauer der Kultur über 1 Stunde meist Serum, beispielsweise Kalbsserum oder Pferdeserum, zugesetzt, da die Serumbestandteile für die Erhaltung der Lebensfunktionen der Zellen günstig sind. Wenn jedoch die serumhaltige Kulturlösung auf Proteine (Mediatoren) aufgearbeitet werden soll, die durch die Kultur erzeugt werden, bereitet die Gewinnung der meist nur in geringen Konzentrationen enthaltenen Produktproteine wegen der Vielzahl der aus dem Serum stammenden fremden Proteine große Schwierigkeiten. Außerdem kann dabei nicht mit Sicherheit festgestellt werden, ob ein bestimmter Mediator humoraler oder zellulären Ursprungs ist und von welcher Spezies er stammt; d.h. ob er ein Mediator der Spezies ist, deren Zellen kultiviert wurden, oder der Spezies, von der das verwendete (meist heterologe) Serum stammt.

20 Das erfindungsgemäß bevorzugt verwendete vollsynthetische Zellkulturmedium enthält die üblichen Stoffgruppen, wie Salze, Zucker, Aminosäure, Nukleoside und Nukleosidbasen, Vitamine, Vitaminoide, Coenzyme und Steroide in wässriger Lösung. Es ist dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich einen oder ein Gemisch von mehreren Stoffen enthält, die sich als besonders wertvoll für die Lebensfähigkeit und das Wachstum der Leukozyten und ihre Fähigkeit zur Mediatorproduktion erweisen. Zu



diesen Stoffen gehören ungesättigte Fettsäuren, Flavonoide, Ubichinone, Vitamin C und Mevalolacton.

Das Zellkulturmedium wird zur längerdauernden Zell- oder Leukozytenkultur vorzugsweise ohne Zusatz von Serum verwendet. Statt dessen erhält es mindestens ein definiertes Protein, das in einer besonders bevorzugten Ausführungsform hochreines, molekular einheitliches Serumalbumin ist.

In weiteren bevorzugten Ausführungsformen kann das erfindungsgemäß verwendete, vollsynthetische serumfreie Zellkulturmedium noch weitere, für die Kultur von Leukozyten günstige Verbindungen aus den Stoffklassen der Polyhydroxyverbindungen und Zucker, Aminosäuren, Nukleoside, anionischen Verbindungen und/oder Vitamine, deren Verwendung in den bekannten Kulturmedien nicht üblich ist, enthalten. Die Bestandteile des erfindungsgemäß verwendeten Mediums sind in ihren Mengenverhältnissen so aufeinander abgestellt, daß die Konzentration der Komponenten im Medium weitgehend den natürlichen Konzentrationsbereichen des Plasmas angepaßt sind; vgl. Ciby-Geigy AG (Herausgeber) (1969) in Documenta Geigy, Wissenschaftliche Tabellen, 7. Auflage Geigy S.A., Basel.

Vorzugsweise ist das Zellkulturmedium frei von Tensiden, Schwermetallsalzen und Farbstoffen, die Zellen schädigen und die Gewinnung der gewünschten Zellprodukte aus der Kulturlösung stören können.

Besonders bevorzugt ist für die Kultur der Leukozyten im Verfahren der Erfindung des Zellkulturmedium mit der in nachstehender Tabelle 1 angegebenen Zusammensetzung.



5

Zur Herstellung des Mediums wird Wasser mit der ATM-1-Qualität verwendet; vgl. ASTM D-1193-70 Standard-Specification for Reagent Water 1970; Annual Book of ASTM-Standards, Easton Maryland, ASTM 1970. Es ist darüber hinaus von möglichen Endotoxin-Kontaminationen durch Ultrafiltration an tensidfreien Membranen mit der Ausschlußgrenze von 10000 Daltons befreit. Das fertige Medium wird filtersterilisiert an tensidfreien Membranen mit  $\leq 0,2 \mu\text{m}$  Porengröße.



Tabelle 1

	Nr.	Komponente	mol/l
	1	KCl	5,0 m
	2	KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	0,2 m
5	3	NaCl	120,0 m
	4	Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>	0,8 m
	5	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	0,8 m
	6	L-Ascorbinsäure	0,2 m
	7	Cholinchlorid	50,0 $\mu$
10	8	2-Desoxy-D-ribose	5,0 $\mu$
	9	D-Galactose	0,5 m
	10	D-Glucose	5,0 m
	11	D-Glucurono- $\gamma$ -lacton	0,1 m
	12	Glycerin	50,0 $\mu$
15	13	myo-Inosit	0,5 m
	14	Na-Acetat	0,2 m
	15	Na-Citrat	50,0 $\mu$
	16	Na-Pyruvat	0,1 m
	17	D-Ribose	20,0 $\mu$
20	18	Bernsteinsäure	0,1 m
	19	Xylit	10,0 $\mu$
	20	D-Xylose	20,0 $\mu$
	21	CaCl <sub>2</sub>	2,0 m
	22	MgCl <sub>2</sub>	1,0 m
25	23	NaHCO <sub>3</sub>	10,0 m
	24	Humanes Serumalbumin	7,7 $\mu$
	25	Penicilin	1,0 $\mu$
	26	Streptomycin	2,0 $\mu$
	27	L-Glutamin	1,0 m
30	28	L-Alanin	0,2 m
	29	L-Asparagin	0,1 m
	30	L-Asparaginsäure	0,1 m



	Nr.	Komponente	mol/l
	31	L-Glutaminsäure	0,1 m
	32	Glycin	0,2 m
	33	L-Prolin	0,1 m
	34	2L-Serin	0,1 m
5	35	L-Arginin	0,1 m
	36	4-Aminobenzoesäure	2,0 $\mu$
	37	L-Cystein	0,2 m
	38	L-Histidin	0,1 m
	39	L-Hydroxyprolin	10,0 $\mu$
10	40	L-Isoleucin	0,2 m
	41	L-Leucin	0,2 m
	42	L-Lysin-HCl	0,2 m
	43	L-Methionin	0,1 m
	44	L-Ornithin	50,0 $\mu$
15	45	L-Phenylalanin	0,1 m
	46	Sarcosin	50,0 $\mu$
	47	Taurin	0,1 m
	48	L-Threonin	0,2 m
	49	L-Tryptophan	50,0 $\mu$
20	50	L-Tyrosin	0,1 m
	51	l-Valin	0,2 m
	52	Glutathion reduziert	3,0 $\mu$
	53	Carnosin	5,0 $\mu$
	54	Mevalolacton	5,0 $\mu$
25	55	Adenin	50,0 $\mu$
	56	Adenosin	50,0 $\mu$
	57	Citidin	50,0 $\mu$
	58	Guanin	5,0 $\mu$
	59	Guanosin	20,5 $\mu$
30	60	Hypoxanthin	5,0 $\mu$
	61	5-Methylcytosin	5,0 $\mu$



	Nr.	Komponente	mol/l
	62	Thymidin	20,0 $\mu$
	63	Thymin	5,0 $\mu$
	64	Uracil	5,0 $\mu$
	65	Uridin	20,0 $\mu$
5	66	Xanthin	5,0 $\mu$
	67	Biotin	1,0 $\mu$
	68	C-Ca-pantothenat	5,0
	69	Ergocalciferol	0,5 $\mu$
	70	D, L-Carnitin	50,0 $\mu$
10	71	Folsäure	5,0 $\mu$
	72	D, L- $\alpha$ -Liponsäure	2,0 $\mu$
	73	Menadion	0,2 $\mu$
	74	Nicotinsäureamid	20,0 $\mu$
	75	Pyridoxal-Hcl	5,0 $\mu$
15	76	Pyridoxin-Hcl	2,0 $\mu$
	77	Riboflavin	1,0 $\mu$
	78	Rutin	5,0 $\mu$
	79	Thiamin-Hcl	5,0 $\mu$
	80	D, L- $\alpha$ -Tocopherylacetat	1,0 $\mu$
20	81	Vitamin-A-acetat	1,0 $\mu$
	82	Vitamin K	0,2 $\mu$
	83	Vitamin B <sup>1</sup>	0,5 $\mu$
	84	Vitamin U <sup>12</sup>	1,0 $\mu$
	85	Cholesterin	1,0 $\mu$
25	86	Coenzym-Q <sub>10</sub>	0,1 $\mu$
	87	Linolsäure	1,0 $\mu$
	88	Linolensäure	5,0 $\mu$
	89	Ölsäure	5,0 $\mu$
	90	Äthanol	1,0 m
30	91	Ph 7,10	--
	92	Concanavalin A	50,0 n



Je nach der Art der gewünschten Produkte werden entweder gemischte Zell- oder Leukozytenpopulationen oder einzelne Zell- oder Leukozytenarten kultiviert. Die Herstellung und Kultur der Zellen bzw. Leukozyten muß unter sterilen Bedingungen erfolgen. Die Kultur wird ausreichend lange Zeit durchgeführt, um eine befriedigende Mediatorausbeute zu erhalten. Hierfür hat sich eine Dauer von etwa 10 bis 50 Stunden als geeignet erwiesen. Bei kürzeren Zeiten ist die Mediatorausbeute zu gering, so daß das Verfahren unwirtschaftlich ist. Bei einer Kulturdauer über etwa 50 Stunden ist andererseits das Medium erschöpft und die Zellen beginnen abzustarben, so daß eine Erhöhung der Ausbeute nicht mehr zu erwarten ist.

Die Kultur der Zellen bzw. Leukozyten wird bei einer Temperatur von etwa 30 bis 42 °C, vorzugsweise von etwa 37 °C durchgeführt. Bei niedrigeren Temperaturen ist der Kulturprozeß unbefriedigend, während bei Temperaturen über 42 °C die Leukozyten geschädigt werden.

Die Kultur wird mit einer Konzentration von etwa  $10^6$  bis  $5 \times 10^8$  Zellen/ml, vorzugsweise bis zu  $10^7$  bis  $10^8$  Zellen/ml durchgeführt. Bei niedrigeren Zellkonzentrationen ist die Ausbeute pro Volumeneinheit der Kulturlösung zu gering. Das Verfahren wird infolge zu großer Kulturvolumina unwirtschaftlich. Bei Zellkonzentration über  $5 \times 10^8$  Zellen/ml tritt sehr rasch Verarmung des Mediums an Nährstoffen auf.

Die Kultur kann an der Atmosphäre durchgeführt werden. Vorzugsweise wird über die Kultur ein erhöhter Kohlendioxidpartialdruck aufrecht erhalten, der bis etwa 10 Vol%, insbesondere bis etwa 2 Vol% reichen kann. Von großer Bedeutung ist die Sauerstoffversorgung der Kul-



5 tur. Sie kann beispielsweise durch Einleiten von Luft sichergestellt werden. Um eine Kontaminierung der Kultur zu vermeiden, ist die zugeführte Luft vorzugsweise sterilisiert und hitzedekontaminiert, d.h. von Endotoxinen und anderen organischen Bestandteilen befreit. Die Lösung kann während der Kultur gerührt oder geschüttelt werden. Als Zellstimulanz wird vorzugsweise Con A eingesetzt.

10 Zur Beendigung der Kultur werden die Zellen bzw. Leukozyten von der Kulturlösung abzentrifugiert, die anschließend auf die entstandenen Angiotropine aufgearbeitet wird. Um eine Schädigung der Zellen und damit eine Verunreinigung der Kulturlösung durch Zellbestandteile zu vermeiden, wird die Kultur bei verhältnismäßig niedriger Beschleunigung, d.h. etwa 300 bis 400 x g, zentrifugiert. Nach dem Abtrennen des Großteils der Zellen vom Überstand wird dieser zweckmäßigerweise bei höherer Beschleunigung erneut zentrifugiert, um restliche Schwebeteilchen zu entfernen. Die abgetrennten Leukozyten können entweder erneut kultiviert, kryopräserviert oder einer anderen Verwendung zugeführt werden.

25 Außer durch Kultur von Leukozyten können die bioaktiven RNP-Morphogene der Erfindung auch aus Entzündungsgewebe gewonnen werden. Dort entstehen sie durch die Ansammlung der Leukozyten infolge des durch die Gewebeschädigung ausgelösten Entzündungsprozesses. Das Entzündungsgewebe kann in üblicher Weise gewonnen und für die Präparation der RNP verwendet werden. Dazu wird das Entzündungsgewebe in Pufferlösung homogenisiert und die löslichen Bestandteile (Exsudat) werden von den unlöslichen Strukturbestandteilen des Gewebes getrennt.



Vorzugsweise wird entzündetes infarziertes Herzmuskelgewebe verwendet, welches durch Ligation des linken vorderen absteigenden Astes der linken Koronararterie mittels einer transfemorale Kathedertechnik während 24 Stunden gebildet wird. Der Leukozyten enthaltende, entzündete Herzmuskelteil wird bei 0 bis 4 °C von nicht infarziertem, gesunden Gewebe abgetrennt.

Für die Isolierung und Gewinnung der bioaktiven RNP der Erfindung ist die Aufarbeitung eines sehr großen Kulturlösungsvolumens erforderlich. Zu Beginn des Reinigungsverfahrens ist es deshalb aus praktischen Gründen notwendig, eine möglichst effektive Verminderung des zu behandelnden Volumens durchzuführen. Die Kulturlösung enthält neben den geringen Mengen an erzeugten Substanzen, darunter hauptsächlich Proteine, das Gemisch der Bestandteile des Mediums. Vorteilhafterweise wird deshalb im ersten Schritt der Reinigung eine Abtrennung der entstandenen Proteine von den Bestandteilen des Mediums und gleichzeitig von dem großen Volumen der wäßrigen Lösung durchgeführt. Dies kann durch eine selektive Aussalzung der Proteine aus der Kulturlösung bewirkt werden, die beispielsweise durch Zugabe eines Sulfates oder Phosphates erreicht wird. Nachstehend wird die Fällung der Proteine am Beispiel der Aussalzung durch Zugabe von Ammoniumsulfat zu der Kulturlösung beschrieben.

Durch Sättigung der Kulturlösung mit Ammoniumsulfat wird der Großteil der entstandenen Proteine zusammen mit gegebenenfalls enthaltenem Serumalbumin ausgefällt. Nach dem Abtrennen des Substanzniederschlags, beispielsweise durch Zentrifugieren, kann dieser in der nachstehend beschriebenen Weise in seine einzelnen Komponenten abgetrennt und die enthaltenen bioaktiven RNP gewonnen



werden. Der erhaltene Überstand enthält neben den löslichen Bestandteilen des Mediums auch den in gesättigter Ammoniumsulfatlösung löslichen Teil der Substanzen, unter denen sich auch ein Teil der bioaktiven RNP befindet. Der Überstand wird konzentriert und die enthaltenen Substanzen werden daraus in der nachstehenden Weise gewonnen. Wenn die proteinhaltige Kulturlösung mit Ammoniumsulfat bis zur Sättigung versetzt wird, fällt der größere Teil der begleitenden Proteine aus. Auf diese Weise wird ein Proteingemisch erhalten, das aus einer Anzahl verschiedener Proteine besteht und dessen Trennung in die einzelnen Komponenten infolgedessen mühsam ist. In einer bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens der Erfindung wird das in der Kulturlösung enthaltene Proteingemisch deshalb bereits in der Fällungsstufe in mehrere Fraktionen aufgetrennt. Diese Auftrennung in mehrere Proteinfraktionen ist möglich, da die einzelnen Proteine bei verschiedenen Ammoniumsulfatkonzentrationen ausgefällt werden. Vorzugsweise wird die Kulturlösung im Verfahren der Erfindung deshalb stufenweise mit Ammoniumsulfat bis zu bestimmten Sättigungsgraden versetzt, wobei in jeder Fraktion der Teil der Proteine ausfällt, dessen Löslichkeitsprodukt unterhalb des jeweiligen Sättigungsgrades liegt. Durch geeignete Wahl der Sättigungsgrenzen der einzelnen Fraktionen kann im Verfahren der Erfindung eine grobe Auftrennung in Gruppen von Proteinen bereits bei der Fällung erzielt werden.

Beispielsweise wird die Kulturlösung zunächst bis zu einer Sättigung von 35 % mit Ammoniumsulfat versetzt. Der erhaltene Proteinniederschlag wird abgetrennt. Danach wird der Sättigungsgrad der überstehenden Lösung auf 45 % erhöht. Es bildet sich erneut ein Proteinniederschlag, der abgetrennt wird. Anschließend wird die



überstehende Lösung auf einen Sättigungsgrad von 90 %  
eingestellt. Der dabei erhaltene Proteinniederschlag  
wird ebenfalls abgetrennt. Die überstehende Lösung  
dieser Fällung wird beispielsweise durch Entwässerungs-  
Dialyse oder Ultrafiltration konzentriert.

Die Salzfällung der Proteine wird ebenso wie die  
nachfolgende Reinigung vorzugsweise bei einer Temperatur  
von etwa 0 bis 10 °C, insbesondere etwa 0 bis 4 °C  
durchgeführt. Die für die Reinigung verwendeten Lösungen  
besitzen einen pH-Wert zwischen 5 und 9, insbesondere  
zwischen 6 und 8. Um eine pH-Konstanz der Lösung zu  
erreichen, wird vor der Salzfällung vorzugsweise ein  
starker Puffer, z.B. 0,1 mol/l Phosphatpuffer,  
zugesetzt. Zur Aufrechterhaltung des Redoxpotentials der  
Proteine wird den Lösungen vorzugsweise Cystein in einer  
Menge von 0,001 mol/l zugesetzt. Sterile Bedingungen für  
die Proteinreinigung sind nicht erforderlich.

Die bei der Salzfällung erhaltenen Proteine können nach  
Auflösen in einem Proteine nicht schädigenden Medium  
direkt der nachstehend beschriebenen Reinigung und  
Auftrennung zugeführt werden. Der Überstand der letzten  
Fällungsstufe wird konzentriert, beispielsweise durch  
Entwässerungsdialyse oder Ultrafiltration. Dabei werden  
alle Verbindungen mit einem Molekulargewicht von größer  
als etwa 300 bis 500 Daltons, d.h. auch die Proteine und  
Peptide dieser Fraktion, als Retentat quantitativ erhal-  
ten.

Die in der vorstehend beschriebenen Stufe erhaltenen  
Proteinfraktionen enthalten die bioaktiven RNP der Er-  
findung im Gemisch mit zahlreichen Fremdproteinen  
(andere sezernierte Proteine gegebenenfalls Serumalbumin  
und gegebenenfalls CON). Die Fremdproteine liegen in den



Gemischen in weit überwiegender Menge vor. Durch eine Reihe von Reinigungsschritten müssen die bioaktiven RNP angereichert und von den Fremdproteinen soweit befreit werden, daß diese ihre molekulare biologische Spezifität nicht mehr stören. Die bioaktiven RNP selbst sind ebenfalls eine Stoffklasse, die in ihre einzelnen, spezifisch wirkenden Individuen aufgetrennt wird.

Allgemein bestehen Reinigungsverfahren für Eiweißkörper (Proteine) und andere Naturstoffe aus einer Sequenz kombinierter Trennungungsverfahren, welche Molekülgrößen-, Ladungs-, Form-, Strukturstabilitäts- und Moleküloberflächenbeschaffenheitsunterschiede zwischen dem gesuchten Wirkstoff und den begleitenden Fremdstoffen zur Trennung ausnutzen. Dementsprechend können zahlreiche Kombinationen verschiedenster Trennungungsverfahren zur Reinigung eines Proteins erarbeitet werden. Für die Handhabungseigenschaften, technische Ausführbarkeit, Automatisierbarkeit und Wirtschaftlichkeit eines Reinigungsverfahrens sowie für die Qualität des gesuchten Naturproduktes ist deshalb nicht allein die Art der verwendeten Trennungsschritte von Bedeutung, sondern insbesondere deren optimierte Gestaltung und deren sinnvolle Kombination in einer Reinigungssequenz innerhalb des Rahmens der Strukturstabilität und der anderen Strukturparameter des gesuchten Wirkstoffes. Das heißt auch, daß selbst die Benutzung gleicher oder ähnlicher Trennungsprinzipien (z.B. Molekularsiebfiltration, Dialyse, Ionenaustauschadsorption, usw.), aber in unterschiedlicher Kombination, für die Handhabungsfähigkeit und Wirtschaftlichkeit des Reinigungsverfahrens entscheidend sein können. In bestimmten Fällen ist die Benutzung oder Unterlassung einer einzigen Technik (z.B. Hydroxylapatitchromatographie, Zonenpräzipitationschromatographie, usw.) an einer bes-



5 timmten Stelle der Reinigungssequenz, oder innerhalb  
einer begrenzten Teilsequenz, von ausschlaggebender  
Bedeutung für die Qualität des gesuchten Wirkstoffes  
sowie für die Handhabungsfähigkeit und die  
10 Wirtschaftlichkeit seines Reinigungsverfahrens. Klar  
aufgezeigt werden diese allgemeinen Zusammenhänge und  
Grundprinzipien der Naturstoffreinigung beispielsweise  
an der allgemein bekannten Tatsache, daß in einem  
wirtschaftlich vernünftigen und technisch  
15 handhabungsfähigen Naturstoffreinigungsverfahren ein  
säulenchromatographischer Reinigungsschritt oder ein  
Lyophilisierungsschritt nicht sinnvoll ist, bevor das  
Gesamtausgangsvolumen oder die Ausgangskonzentration der  
begleitenden Fremdbestandteile des Wirkstoffrohextraktes  
nicht auf mindestens 1/500 bis 1/1000 durch andere Ver-  
fahrensschritte reduziert wurde.

20 Für die Reinigung der einzelnen Proteinfractionen bieten  
sich eine Mehrzahl von an sich einzeln in der Biochemie  
bekannten Reinigungsschritten an. Beispiele für solche  
Reinigungsschritte sind: Präparative und analytische  
Molekularsiebfiltration, Anionen- und Kationenaustas-  
25 cherchromatographie bzw. Eintopfadsorptionsverfahren,  
Chromatographie an Hydroxylapatit, Zonenpräzipitations-  
chromatographie und Kreislauf- oder Kaskadenmolekular-  
siebfiltration.

30 Bereits durch einmalige Durchführung eines der genannten  
Reinigungsverfahren kann eine beträchtliche Menge an  
Begleitproteinen von den bioaktiven RNP abgetrennt wer-  
den. Jedoch halten die in den Fraktionen enthaltenen  
Substanzen trotz ihres verschiedenen Molekulargewichts  
häufig sehr stark aneinander. Sie werden beispielsweise  
in der Molekularsiebfiltration durch das Bestehen nicht  
35 idealer Gleichgewichte bei Proteinpolyelektrolyten oft



5 unvollständig entsprechend ihrem Molekulargewicht  
getrennt. Es empfiehlt sich deshalb, mindestens zwei der  
genannten Trennverfahren hintereinander durchzuführen.  
Vorzugsweise werden die bioaktiven RNP-Aktivität ent-  
haltenden Proteinfractionen mindestens drei der genan-  
nten Reinigungsschritte nacheinander unterzogen.

10 Alle Kombinationen der erwähnten Trennschritte sind  
Gegenstand des erfindungsgemäßen Verfahrens. Dabei  
gehört es zum Kenntnisstand des Fachmanns, daß bestimmte  
Folgen von Trennschritten weniger sinnvoll sind als  
andere Kombinationen. Beispielsweise ist dem Fachmann  
bewußt, daß bei Durchführung einer präparativen  
Molekularsiebfiltration nach einer analytischen  
15 Molekularsiebfiltration neben der unhandlichen Verfah-  
rensweise auch ein schlechteres Gesamtergebnis in Bezug  
auf die Trennwirkung erhalten wird als bei umgekehrter  
Reihenfolge.

20 Die Molekularsiebfiltration bewirkt eine Auftrennung der  
Proteine entsprechend ihrem Molekulargewicht. Da ein  
überwiegender Teil der begleitenden Fremdproteine ein  
anderes Molekulargewicht als die bioaktiven RNP auf-  
weist, kann ihre Abtrennung auf diese Weise erreicht  
25 werden. Für die Trennung der Substanzen nach ihrem  
Molekulargewicht wird ein hydrophiles, in Wasser quel-  
lendes Molekularsieb verwendet. Beispiele für geeignete  
Molekularsiebe sind mit Epichlorhydrin vernetzte  
Dextrane (Sephadex), mit Acrylamid vernetzte Agarosen  
30 (Ultrogele) und raumvernetzte Acrylamide (Biogele),  
deren Ausschlußgrenzen größer als die zur Auftrennung  
verwendeten Separationsgrenzen sind.

35 Die Molekularsiebfiltration wird, falls mehrerer Trenn-  
stufen zur Anwendung kommen, vorzugsweise als einer der



Ersten durchgeführt. Je nach dem Längen-Durchmesser-Verhältnis der verwendeten Säule und dem Teilchendurchmesser der Gelmatrix, welche die theoretische Bodenzahl der Säule beeinflussen, wird die Molekularsiebfiltration als "präparativ" oder "analytisch" bezeichnet. Sie wird als "präparativ" bezeichnet, wenn die Chromatographie an Säulen mit einem Dimensionsverhältnis Länge: Durchmesser bis 10:1 und einer Beladung von bis zu 1/3 des Säuleninhalts bzw. unter voller Ausnutzung des gesamten, matrixzentypischen Separationsvolumens durchgeführt wird. "Analytisch" bedeutet ein Längen-Durchmesser-Verhältnis über 10:1, vorzugsweise etwa 50:1, und eine Beladung bis maximal 3 % des Säuleninhaltes, auch bei HPLC Versionen.

Bei der präparativen Molekularsiebchromatographie werden Gelmatrizen mit möglichst großer Teilchengröße benutzt, um schnelle Durchflußraten der oft etwas viskosen Proteinlösungen bei möglichst niedrigen Drucken zu erzielen. Bei der analytischen Molekularsiebfiltration wird die Teilchengröße der Gelmatrix so klein wie möglich gewählt, um eine maximale theoretische Bodenzahl der Säule bei technisch und sicherheitsmäßig verwertbarem Druck und einer Flußgeschwindigkeit der mobilen Phase von 2 bis 4 cm/h zu erreichen. Diese Parameter sind von der Gelmatrixstruktur abhängig und von Gel zu Gel verschieden.

Falls mehrere präparative Molekularsiebfiltrationen nacheinander durchgeführt werden, kann die Separationsgrenze abgestuft gewählt werden. Daran anschließend kann eine analytische Molekularsiebfiltration mit entsprechend abgestuften Separationsgrenzen durchgeführt werden. Die Ausschlußgrenze des verwendeten Gels muß jedenfalls größer als etwa 10000 Daltons sein, um eine



Volumenverteilung der Angiotropine zwischen der stationären Gelmatrixphase und der mobilen wäßrigen Pufferphase zu ermöglichen.

5 Die "Ausschlußgrenze" bezeichnet den hydrodynamische Parameter eines gelösten Teilchens, welcher der Porengröße der Gelmatrix entspricht. Teilchen mit größerem hydrodynamischen Parameter können nicht mehr in die Gelmatrix eindringen (Volumenverteilungskoeffizient  $K_D =$   
10 0). Die "Separationsgrenze" bezeichnet einen zur Trennung von gelösten Teilchen zweckmäßigerweise festgesetzten hydrodynamischen Parameter, der zwischen einem Volumenverteilungskoeffizienten  $K_D = 0$  und  $K_D = 1$  liegt.

15 Zur Molekularsiebfiltration werden die Substanzen gelöst in einer die Substanzen nicht schädigenden Flüssigkeit auf das Molekularsieb aufgebracht. Ein spezielleres Beispiel für ein geeignetes Lösungsmittel ist 0,003  
20 mol/l Natriumkaliumphosphatlösung mit einem Gehalt von 0,3 mol/l NaCl und 0.001 mol/l Cystein und einem ph-Wert von 7,4. Nach der Filtration werden die RNT enthaltenden Fraktionen in der nachstehend beschriebenen Weise konzentriert, und gegebenenfalls einem weiteren  
25 Reinigungsschritt unterzogen.

Die Anionenaustauscher für die Reinigung der Substanzen eignen sich beispielsweise mit Epichlorhydrin vernetzte Dextran-(Sephadex) oder Zellulosematrizen, an welche  
30 funktionelle Gruppen mit Anionenaustauscherkapazität gekoppelt sind. Sie können nach Verwendung durch Regeneration wiederholt gebraucht werden. Bevorzugt wird ein in einer Pufferlösung vorgequollener und äquilibrierter schwacher Anionenaustauscher in der  $\text{Cl}^-$ -  
35 Form, wie DEAE-Sephadex-A 50, verwendet und die



Behandlung bei einem pH-Wert von 8 bis 10 durchgeführt. Ein spezielles Beispiel für eine solche Pufferlösung ist 0,01 mol/l Tris-HCl, welche 0,04 mol/l NaCl und 0,001 mol/l Cystein enthält und einen pH-Wert von 8,0 hat.

5

10

15

20

25

Bei der Verwendung des Anionenaustauschers wird die Substanzfraktion einer solchen Menge Anionenaustauscher zugesetzt, die zur vollständigen Adsorption der Angiotropine und der positiv adsorbierenden Begleitproteine ausreicht. Üblicherweise genügen dazu zwei Volumenteile gequollener Anionenaustauscher pro Volumen konzentrierter Proteinfraction. Die Reaktion kann entweder als Chromatographieverfahren oder als leichter handhabbares Eintopfadsorptionsverfahren gestaltet werden. Im Eintopfverfahren wird die überstehende Flüssigkeit mit den negativ adsorbierten Proteinen von dem mit den positiv adsorbierten RNP und andere Substanzen beladenen Anionenaustauscher, beispielsweise durch Filtrieren (in der Chromatographiesäule), Dekantieren oder Zentrifugieren (im Eintopfverfahren) abgetrennt. Der beladene Anionenaustauscher wird durch Waschen mit Wasser oder einer Salzlösung, welche eine zu 0,04 mol/l NaCl äquivalente maximale Ionenstärke hat, vorzugsweise höchstens etwa 15 °C von anhaftenden, negativ adsorbierten Verbindungen befreit. Ein spezielles Beispiel für eine zum Auswaschen geeignete Salzlösung ist die erwähnte Tris-HCl-Pufferlösung vom pH-Wert 8,0.

30

35

Der von negativ adsorbierten Verbindungen befreite, mit RNP und anderen Substanzen beladene Anionenaustauscher wird nun mit einer Proteine nicht schädigenden wäßrigen Salzlösung eluiert, welche eine größer als 0,04 mol/l NaCl entsprechende Ionenstärke und einen pH-Wert zwischen 4,0 und 10,0 hat. Vorzugsweise wird eine Salzlösung hoher Ionenstärke mit einem pH-Wert von



5,0 bis 7,0 verwendet. Ein spezielles Beispiel für eine derartige Salzlösung ist eine 2,0 mol/l NaCl-Lösung, welche mit 0,01 mol/l Piperazin-HCl um pH-Wert 6,5 gepuffert ist und welche 0,001 mol/l Cystein enthält.

5

Wird die Anionenaustauscherreaktion als Chromatographieverfahren gestaltet, so kann die Elution der RNP und anderen Substanzen auch durch einen linearen NaCl-Konzentrationsgradienten erfolgen..

10

Als Kationenaustauscher eignen sich für die Reinigung der Proteinfraction beispielsweise mit Epichlorhydrin vernetzte Dextran-(Sephadex) oder Zellulosematrizen, an welche funktionelle Gruppen mit Kationenaustauscherkapazität gekoppelt sind. Sie können nach Verwendung durch Regeneration wiederholt gebraucht werden. Bevorzugt wird ein schwach saurer Kationenaustauscher in der Na<sup>+</sup>-Form, wie CM-Sephadex C-50, verwendet, und die Behandlung bei einem pH-Wert von 4 bis 6 durchgeführt. Die Substanzfraktionen können zur Erleichterung der Einstellung der Beladungsgleichgewichte vor der Behandlung mit dem Kationenaustauscher mit einer Proteine nicht schädigenden Salzlösung verdünnt werden, welche eine zu 0,04 mol NaCl/Liter äquivalente maximale Ionenstärke hat. Sie kann gleichzeitig zur Einstellung des pH-Wertes dienen. Ein spezielles Beispiel für eine derartige Salzlösung ist eine 0,001 mol/l Kaliumphosphat-Acetatpufferlösung mit einem Gehalt von 0,04 mol/l NaCl und einem pH-Wert von 4 bis 6. Diese Kationenaustauscherreaktion kann sowohl als Chromatographieverfahren als auch als technisch leicht handhabbares Eintopfverfahren gestattet werden.

15

20

25

30

35

Der Kationenaustauscher wird der Substanzfraktion in einer Menge zugesetzt, die ausreicht, um die Protein-



fraktion zu adsorbieren. Üblicherweise genügen dazu etwa 2 Volumenteile gequollener Ionenaustauscher pro Volumenteil Proteinfraction. Sodann wird die überstehende Flüssigkeit von dem mit den Substanzen beladenen Kationenaustauscher, beispielsweise durch Dekantieren oder Zentrifugieren, abgetrennt. Der beladene Kationenaustauscher wird durch Waschen mit Wasser oder einer Salzlösung, welche eine in 0,04 mol/l NaCl äquivalente maximale Ionenstärke hat, vorzugsweise bei einem ph-Wert von etwa 4 bis 6 und einer Temperatur von vorzugsweise höchstens etwa 15 °C von anhaftenden, nicht adsorbierten Verbindung befreit. Ein spezielles Beispiel für eine zum Auswaschen geeignete Salzlösung ist die erwähnte Kaliumphosphat-Acetat-Pufferlösung vom ph-Wert 5,0.

Der von negativ adsorbierten Verbindungen befreite, mit den Substanzen beladene Kationenaustauscher wird nun mit einer Proteine und Nukleinsäuren nicht schädigenden wäßrigen Salzlösung eluiert. Vorzugsweise wird hierzu eine Salzlösung hoher Ionenstärke mit einem ph-Wert von etwa 4 bis 10 verwendet. Spezielle Beispiele für derartige Salzlösungen sind eine wäßrige 0,5 mol/l Kaliumphosphatlösung vom ph-Wert 6,5 bis 7,5 oder eine 2 bis 5 mol/l Natriumchloridlösung vom gleichen ph-Wert.

Für die Chromatographie an Hydroxylapatit werden möglicherweise aus vorangegangenen Schritten vorhandene Salze, z.B. Ammoniumsulfat und vor allen Phosphate, vorzugsweise durch Dialyse oder Ultrafiltration an einer Membran mit einer Ausschlußgrenze von 500 Daltons, vor dem Aufbringen auf den Hydroxylapatit entfernt. Abgesehen von der Viskositätserhöhung durch Fremdzusätze ist aber für das Gelingen der Chromatographie an Hydroxylapatit lediglich die Phosphatkonzentration der



Proteinlösung kritisch. Die Eluierung der Substanzen erfolgt durch einen Kaliumphosphat-Konzentrationsgradienten, der vorzugsweise linear ist. Die RNP enthaltenden Fraktionen werden gesammelt und in der nachstehend erwähnten Weise konzentriert.

Die Verwendung von Hydroxylapatit ist für die strukturschonende Reingewinnung der RNP von wesentlicher Bedeutung. Aus technischen und wirtschaftlichen Gründen ist es aber mit erheblichen Schwierigkeiten verbunden, größere Substanzvolumina an Hydroxylapatitsäulen zu chromatographieren. Einerseits neigt nämlich Hydroxylapatit bei größeren Substanzvolumina sehr stark zur Verstopfung und wird dadurch unbrauchbar. Andererseits ist Hydroxylapatit teuer, was seinem Einsatz in größerem Maßstab entgegensteht. Aus diesen Gründen ist es im erfindungsgemäßen Verfahren bevorzugt, aus den Substanzfraktionen, in denen die bioaktiven RNP als Spuren enthalten sind, bereits vor der Chromatographie an Hydroxylapatit einen Großteil der begleitenden Fremdproteine durch geeignete Verfahrensschritte abzutrennen und dadurch das Proteinvolumen, das auf die Hydroxylapatitsäule aufgebracht werden muß, entscheidend zu verkleinern.

Bei der Zonenpräzipitationschromatographie (vgl. J. Porath, Nature, Bd. 196 (1962), S. 47-48) werden Proteinverunreinigungen der bioaktiven RNP durch Aus-salzfractionierung der Proteine mittels eines Salzkonzentrationsgradienten abgetrennt.

Grundprinzip der Proteintrennung mittels der Zonenpräzipitationschromatographie sind unterschiedliche, strukturgegebene reversible Löslichkeitseigenschaften der Proteine. Sie gehören zu den empfindlichsten mo-



5       lekularen Trennparametern und wurden häufig als Kriterium für den Nachweis der molekularen Einheitlichkeit eines Proteins verwendet. Dabei können Temperaturen und ph-Wert, Dimension der Säule, Art des Salzes, Form des Gradienten und Beladung der Säule in einem verhältnismäßig breiten Bereich variiert werden.

10       Die Temperatur bei der Zonenpräzipitationschromatographie kann etwa 0 bis 40 °C betragen. Bevorzugt ist ein Temperaturbereich von etwa 0 bis 10 °C, insbesondere etwa 4 bis 6 °C. Der ph-Wert kann zwischen etwa 4 und 10 liegen; bevorzugt ist ein ph-Wert im Bereich von 6 bis 8, insbesondere etwa 7. Das Verhältnis von Länge: Durchmesser der verwendeten Säule soll größer als  
15       etwa 10 : 1 sein, bevorzugt ist ein Verhältnis von 30 bis 100 : 1, insbesondere etwa 50 : 1. Als Salze kommen alle Proteine und Nukleinsäuren nicht schädigenden Salze mit Auswirkung in Frage. Beispiele für solche Salze sind Natriumkaliumphosphat, Ammoniumsulfat und Natriumsulfat.  
20       Bevorzugt wird Ammoniumsulfat verwendet.

25       Der Salzkonzentrationsgradient kann jede beliebige Form haben, so lange die Aussalzpunkte der Proteine laufstreckenmäßig getrennt sind. Bevorzugt sind lineare Konzentrationsgradienten, insbesondere ein ansteigender linearer Konzentrationsgradient von 25 bis 100 % Ammoniumsulfatsättigung. Die Beladung der Säule beträgt höchstens etwa 5 %, vorzugsweise etwa 1 %.

30       Die Kreislauf- oder Kaskadenmolekularsiebfiltration kann unter den Bedingungen durchgeführt werden, die vorstehend für die analytische Molekularsiebfiltration beschrieben sind. Es können die gleichen Molekularsiebe und die gleichen Säulenbedingungen verwendet werden.  
35       Bevorzugt ist Sephadex G 50 bei einem Länge-Durchmesser-



Verhältnis der Säule von mindestens etwa 50 : 1 und einer Beladung von höchstens etwa 3 % des Säuleninhaltes. Als Lösungsmittel und zur Eluierung werden vorzugsweise die bei der analytischen Molekularsiebfiltration benutzten Lösungsmittel eingesetzt.

Bei der Kreislaufmolekularsiebfiltration wird das Eluat bei den festgelegten Separationsgrenzen im Kreislauf wieder in die gleiche Säule geleitet. Auf diese Weise wird die Laufstrecke der Proteine differentiell verlängert. Bei einer anderen Ausführungsform, der Kaskadenmolekularsiebfiltration, wird das Eluat bei den festgelegten Separationsgrenzen auf eine neue Säule mit gleichen oder ähnlich definierten Parametern geleitet.

Zwischen den vorstehend erläuterten Reinigungsschritten können die erhaltenen, bioaktive RNP enthaltenden Substanzlösungen zu nachfolgenden Auftrennungen der Proteine von unerwünschten Salzen gereinigt und konzentriert werden. Diese Konzentration (Abtrennen des Großteils der wäßrigen Salzlösung von den Proteinen) kann auf verschiedene Weise erfolgen. Beispielsweise können die bioaktiven RNP und die Begleitsubstanzen durch Ultrafiltration oder Entwässerungsdialyse an einer Membran mit der Ausschlußgrenze 500 Daltons oder durch Lyophilisieren konzentriert werden. Dazu kann auch eine Molekularsiebfiltration durch Wahl der entsprechenden mobilen Phase in üblicher Weise modifiziert angewendet werden. Bei den Molekularsiebfiltrationen wird der Substanzlösung vorzugsweise etwa 0,4 mol/l Ammoniumsulfat zugesetzt. Im Gegensatz zu höheren Konzentrationen hat das Ammoniumsulfat in dieser Konzentration einen starken Einsalzeffekt gegenüber Proteinen. Durch diese Maßnahmen werden demnach die Proteine während der Molekularsiebfiltration



in Lösung gehalten. Ferner verhindert Ammoniumsulfat das bakterielle Wachstum und hemmt gewisse Enzyme. Dadurch trägt es zur Stabilisierung der bioaktiven RNP bei, vor allem wenn die Chromatographie bei höheren Temperaturen (über etwa 20 °) und unter nicht sterilen Bedingungen durchgeführt wird.

Die Temperatur und ph-Bedingungen sind bei der Durchführung der Reinigungsschritte nicht besonders kritisch. Wenn die Erhaltung der nativen Konformation der Substanzen beabsichtigt ist, empfiehlt sich die Einhaltung einer Temperatur im Bereich von etwa 0 bis 8 °C, vorzugsweise etwa 0 bis 4 °C. Ferner müssen die Trenn- und Reinigungsstufen unter im wesentlichen physiologischen Ph- und Salzbedingungen durchgeführt werden. Ein wesentlicher Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht darin, daß die Einhaltung dieser Bedingungen erstmals leicht möglich ist. Zur Oxidationsverhinderung wird die Substanzlösung vorzugsweise ferner mit etwa 0,001 mol/l Cystein versetzt.

Die erhaltenen bioaktiven RNP können in einer gepufferten physiologischen Salzlösung, beispielsweise in 0,0015 mol/l Natriumkaliumphosphatlösung, die 0,15 mol/ (0,9 %) NaCl und 0,001 mol/l Cystein enthält und einen ph-Wert von 7,4 aufweist, nach üblicher Filtersterilisation (0,2 µm Porenweite) nativ und biologisch aktiv auch bei Raumtemperatur (für mindestens 200 Stunden) oder eingefroren bei -25 °C (für mindestens 5 Jahre) aufbewahrt werden. Diese Stabilität der bioaktiven RNP kann unter anderem als eines der Kriterien für ihren hochreinen Zustand angesehen werden.

Die erfindungsgemäßen RNP können auch unter Verwendung chemisch oder biologisch sythetisierter Teilsequenzen



oder Teilen und homologen Sequenzen davon hergestellt werden. Bevorzugt ist, daß man die chemisch oder biologisch synthetisierten Oligonukleotide- oder Antisensenukleotidsequenzen in vivo oder in vitro, welche  
5 die nach Anspruch 1 gegebenen Teilsequenzen codieren, mit mindestens 6 Basen in der PCR-Reaktion einsetzt oder die Antisense-Bioprozeßtechnik einsetzt.

Die Beispiele erläutern die Erfindung. In den Beispielen  
10 wird die Gewinnung der RNP-Morphogene ausgehend von Leukozyten aus Schweineblut beschrieben. Die Erfindung ist jedoch nicht auf diese Ausführungsform beschränkt. Es können auch Zellen des retikulo-endothelialen Systems bzw. Entzündungs-, Wundgewebe- oder flüssigkeit (E-  
15 xsudat) anderer Säuger verwendet werden.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein gegen ein vorstehendes Protein bzw. Fusionsprotein gerichteter Antikörper oder eine Teilsequenz hiervon.  
20 Die Antikörper können monoclonale, polyclonale oder synthetische Antikörper sein oder Fragmente davon, beispielsweise Fab-, Fv-oder scFv-Fragmente. Vorzugsweise handelt es sich dabei um einen monoclonalen Antikörper. Für die Herstellung ist es günstig, Tiere,  
25 insbesondere Kaninchen oder Hühner für einen polyclonalen und Mäuse für einen monoklonalen Antikörper, mit einem vorstehenden (Fusions)protein oder Fragmenten davon zu immunisieren. Weitere "Booster" der Tiere können mit dem gleichen (Fusions)protein oder Fragmenten  
30 davon erfolgen. Der polyclonale Antikörper kann dann aus dem Serum bzw. Eigelb der Tiere erhalten werden. Die erfindungsgemäßen Antikörper können gemäß Standardverfahren hergestellt werden, wobei das von den erfindungsgemäßen Nucleinsäuremolekülen codierte Protein oder  
35 ein synthetisches Fragment davon als Immunogen dienen.



Monoclonale Antikörper können beispielsweise durch das von Köhler und Milstein (Nature 256 (1975), 495) und Galfré, Meth. Enzymol. 73 (1981), 3, beschriebene Verfahren hergestellt werden, wobei Maus-Myelomzellen mit von immunisierten Säugern stammenden Milzzellen fusioniert werden. Diese Antikörper können beispielsweise zur Immunpräzipitation der vorstehend diskutierten RNPs oder zur Isolierung verwandter Strukturen verwendet werden. Die Antikörper können beispielsweise in Immunoassays in Flüssigphase oder an einen festen Träger gebunden werden. Dabei können die Antikörper auf verschiedene Art und Weise markiert sein. Geeignete Marker und Markierungsverfahren sind auf dem Fachgebiet bekannt. Beispiele für Immunassays sind ELISA und RIA.

Die vorliegende Erfindung betrifft ferner die Verwendung der vorstehend beschriebenen RNPs und/oder Antikörper als Arzneimittel. Diese Arzneimittel enthalten gegebenenfalls zusätzlich einen pharmazeutisch verträglichen Träger. Geeignete Träger und die Formulierung derartiger Arzneimittel sind dem Fachmann bekannt. Zu geeigneten Trägern zählen beispielsweise Phosphat-gepufferte Kochsalzlösungen, Wasser, Emulsionen, beispielsweise Öl/Wasser-Emulsionen, Netzmittel, sterile Lösungen etc. Die Verabreichung der Arzneimittel kann oral oder parenteral erfolgen. Zu den Verfahren für die parenterale Verabreichung gehören die topische, intra-arterielle (z.B. direkt zu dem Tumor), intramuskuläre, subkutane, intramedulläre, intrathekale, intraventrikuläre, intravenöse, intraperitoneale oder intranasale Verabreichung. Die geeignete Dosierung wird von dem behandelnden Arzt bestimmt und hängt von verschiedenen Faktoren ab, beispielsweise von dem Alter, dem Geschlecht, dem Gewicht des Patienten, der Art der Verabreichung etc. ab. In einer bevorzugten Ausführ-



5 rungsform können die erfindungsgemäßen RNPs einzeln oder  
als Gemisch lokal bei Säugern, z.B. Menschen, in einer  
Menge von  $> 1$  fmol gegeben werden. Die Schwellendosis  
der Wirksamkeit in vivo beträgt  $> 50$  fmol, vorzugsweise  
2,5 fmol. Diese Arzneimittel eignen sich zur spezifis-  
10 chen Beeinflussung der Angiomorphogenese und des vas-  
kulären Zustandes eines Gewebes eines Körpers eines  
Säugers. Diese Arzneimittel können zur Erfüllung der  
gleichen Aufgaben auch mindestens ein anti-RNP-Im-  
mungglobulin und/oder molekularbiologische Ä-  
15 quivalenzstrukturen enthalten. Vorzugsweise wird das  
entstandene Arzneimittel zur funktionellen Beeinflussung  
der Angiogenese verwendet.

15 Die Erfindung wird weiter anhand der Figuren  
beschrieben, welche zeigen:

20 Fig. 1: Energieminimierte Sekundärstruktur von  
ARNA I

Fig. 2: Energieminimierte Sekun-  
därstruktur von ARNA VI



**Patentansprüche**

1. Metallhaltige Ribonukleotidproteine enthaltend  
 ein Protein aus der Familie der S100-Proteine,  
 eine RNA und Kupfer als Metallion in Form eines  
 ternären Komplexes,  
 dadurch gekennzeichnet,  
 daß die RNA des ternären Komplexes folgende Kon-  
 sensussequenz enthält:

GGAAAAUNNNNNUNAUAGN<sub>1-6</sub>CUNNNUUUNNNNNAAAAAN<sub>0-1</sub>  
 UANAAACAUN<sub>0-5</sub>CUUNAGN<sub>0-13</sub>AGAAAUN<sub>0-16</sub>UUAGCAG

wobei "N" G, A, U oder C ist,  
 oder die komplementäre Konsensussequenz hiervon.

2. Metallhaltige Ribonukleotidproteine nach  
 Anspruch 1,  
 dadurch gekennzeichnet, daß die RNA folgende  
 Sequenzen aufweist:

(a1) (ARNA I)

**Klon-3a (ARNA I)**

AAAAAAAAAGGUUUUCAUGCGUGCACAGAUCAAGCUCUUUCUGGAUUGAAAAGCU  
 AAGCACAGAACAUGGGAAAAUCCUUUCAUAUGGCUGUGUUUACAAACAAAAAGU  
 AUAAACAUCUUGAGCAAACAGAAUUGGUGAGGAAAACUUUGUUAGCAGAUUAG

oder eine hiervon durch ein oder mehrere Basenpaare  
 unterschiedliche RNA bzw. ein Fragment davon,



## (a2) ARNA VI

## Klon-P10 (ARNA VI)

UUACAGCUCUUCUGUUUAUAAGUUAUUCAAUACCAAUUAGUAGUUUGUAUGUUA  
 UAAAAUUUGUAGGAAAAUAAUUUAUAUAGCUUACUUUGUACAUAAAAUAAAAACAU  
 GACUUCUUUAGACACUCCUUCAUUAGAAUAAAAUAAAAUAAACUAAUAGCAGUUU  
 GACUUCAUGUUCUGUCUGUAGGUCAUGGAAUCCUGUCCUUACAAUAAUUUAUUGAU  
 UGUGAAAAUAUCAGUAAUUAAGCAAUUGAAUAUGUUUACCUUUUCUUCUAGUCAC  
 UAUGUUCUUAGAGUUAUGACA

3. Verfahren zur Herstellung eines metallhaltigen  
 Ribonukleotidproteins nach Anspruch 1 oder 2,  
 dadurch gekennzeichnet, daß man Leukozyten oder  
 Entzündungsgewebe homogenisiert oder Leukozyten  
 kultiviert und die entstandenen RNPs aus den  
 Homogenaten oder aus den Überständen der Kultur-  
 lösung durch Standardmethoden gewinnt.
4. Antikörper gerichtet gegen die Ribonuk-  
 leotidproteine nach einem der Ansprüche 1 bis 3.
5. Antikörper nach Anspruch 5,  
 dadurch gekennzeichnet, daß er polyklonal ist.
6. Antikörper nach Anspruch 5,  
 dadurch gekennzeichnet, daß der monoklonal ist.
7. Verwendung der Ribonukleotidproteine nach einem  
 der Ansprüche 1 bis 3 und/oder molekular-  
 biologischen Äquivalenzstrukturen und/oder Frag-  
 menten und/oder Derivaten zur Herstellung eines  
 Arzneimittels zur spezifischen Beeinflussung der  
 Angiogenese.











# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 98/07722

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 C07K14/47 C07K16/18 A61K38/17

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 C07K A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DE 196 28 895 A (FRAUNHOFER GESELLSCHAFT) 23 January 1997 (1997-01-23) the whole document ---	1-7
X	WO 97 04007 A (FRAUNHOFER GESELLSCHAFT) 6 February 1997 (1997-02-06) the whole document ---	1-7
X	J H WISSLER ET AL.: "An endogenous bioactive metallo-ribonucleo-polypeptide: a copper-containing monocytic blood vessel morphogen as a novel type of "wound-hormone" BIOCHEM. ENG. 'INT. CONGR.!, MEETING DATE 1986. EDITORS H CHMIEL, W P HAMMES AND J P BAILEY, 1987, pages 385-391, XP000614120 Fischer, Stuttgart, BRD the whole document ---	1-7
-/--		

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

### \* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

23 July 1999

Date of mailing of the international search report

06/08/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Masturzo, P



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 98/07722

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 106, no. 3, 19 January 1987 (1987-01-19) Columbus, Ohio, US; abstract no. 16813, J H WISSLER ET AL.: "Structure and function of a monocytic blood vessel morphogen (angiotropin) for angiogenesis in vivo and in vitro; a copper-containing metallo-polyribonucleo-polypeptide as a novel and unique type of monokine " XP002022899 & PROTIDES BIOL. FLUIDS, vol. 34, 1986, pages 525-536, abstract ---	1-7
A	E C DELL'ANGELICA ET AL.: "Primary structure and binding properties of calgranulin C, a novel S100-like calcium-binding protein from pig granulocytes" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 269, no. 46, 18 November 1994 (1994-11-18), pages 28929-28936, XP002022898 AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD., US cited in the application the whole document -----	1-7



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 98/07722

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 19628895 A	23-01-1997	AU 6698496 A CA 2196802 A CZ 9700755 A WO 9704007 A EP 0781294 A	18-02-1997 06-02-1997 13-08-1997 06-02-1997 02-07-1997
WO 9704007 A	06-02-1997	AU 6698496 A CA 2196802 A CZ 9700755 A DE 19628895 A EP 0781294 A	18-02-1997 06-02-1997 13-08-1997 23-01-1997 02-07-1997



# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/07722

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES  
IPK 6 C07K14/47 C07K16/18 A61K38/17

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchiertes Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C07K A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DE 196 28 895 A (FRAUNHOFER GESELLSCHAFT) 23. Januar 1997 (1997-01-23) das ganze Dokument ---	1-7
X	WO 97 04007 A (FRAUNHOFER GESELLSCHAFT) 6. Februar 1997 (1997-02-06) das ganze Dokument ---	1-7
X	J H WISSLER ET AL.: "An endogenous bioactive metallo-ribonucleo-polypeptide: a copper-containing monocytic blood vessel morphogen as a novel type of "wound-hormone" BIOCHEM. ENG. 'INT. CONGR.!, MEETING DATE 1986. EDITORS H CHMIEL, W P HAMMES AND J P BAILEY, 1987, Seiten 385-391, XP000614120 Fischer, Stuttgart, BRD das ganze Dokument ---	1-7

-/--

☒ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

23. Juli 1999

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

06/08/1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Masturzo, P



# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/07722

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	<p>CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 106, no. 3, 19. Januar 1987 (1987-01-19) Columbus, Ohio, US; abstract no. 16813, J H WISSLER ET AL.: "Structure and function of a monocytic blood vessel morphogen (angiotropin) for angiogenesis in vivo and in vitro; a copper-containing metallo-polyribonucleo-polypeptide as a novel and unique type of monokine " XP002022899 &amp; PROTIDES BIOL. FLUIDS, Bd. 34, 1986, Seiten 525-536, Zusammenfassung ----</p>	1-7
A	<p>E C DELL'ANGELICA ET AL.: "Primary structure and binding properties of calgranulin C, a novel S100-like calcium-binding protein from pig granulocytes" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 269, Nr. 46, 18. November 1994 (1994-11-18), Seiten 28929-28936, XP002022898 AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD., US in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument -----</p>	1-7



**INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT**

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 98/07722

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19628895 A	23-01-1997	AU 6698496 A	18-02-1997
		CA 2196802 A	06-02-1997
		CZ 9700755 A	13-08-1997
		WO 9704007 A	06-02-1997
		EP 0781294 A	02-07-1997
<hr/>			
WO 9704007 A	06-02-1997	AU 6698496 A	18-02-1997
		CA 2196802 A	06-02-1997
		CZ 9700755 A	13-08-1997
		DE 19628895 A	23-01-1997
		EP 0781294 A	02-07-1997
<hr/>			